

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Zugelassen

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AJ06

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

9/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/962/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.